07.12.2004 PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application: 2003年12月 4日

Application Number:

[ST. 10/C]:

特願2003-405814

[JP2003-405814]

Applicant(s):

TDK株式会社



特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office

1月20日 2005年



```
特許願
【書類名】
             99P06590
【整理番号】
             平成15年12月 4日
【提出日】
              特許庁長官殿
【あて先】
              CO4B 35/46
【国際特許分類】
              H01L 41/187
              東京都中央区日本橋一丁目13番1号 TDK株式会社内
【発明者】
   【住所又は居所】
              塚田 岳夫
   【氏名】
              東京都中央区日本橋一丁目13番1号 TDK株式会社内
【発明者】
   【住所又は居所】
              東 智久
   【氏名】
              東京都中央区日本橋一丁目13番1号 TDK株式会社内
【発明者】
   【住所又は居所】
               岡均
   【氏名】
 【特許出願人】
               000003067
   【識別番号】
               TDK株式会社
   【氏名又は名称】
 【代理人】
               100097180
    【識別番号】
    【弁理士】
               前田 均
    【氏名又は名称】
 【代理人】
               100099900
    【識別番号】
    【弁理士】
               西出 眞吾
    【氏名又は名称】
 【選任した代理人】
               100111419
    【識別番号】
    【弁理士】
               大倉 宏一郎
    【氏名又は名称】
  【選任した代理人】
                100117927
     【識別番号】
     【弁理士】
                佐藤 美樹
     【氏名又は名称】
  【手数料の表示】
                043339
     【予納台帳番号】
                21,000円
     【納付金額】
  【提出物件の目録】
                特許請求の範囲 1
     【物件名】
                 明細書 1
     【物件名】
                 図面 1
     【物件名】
```

要約書 1

【物件名】

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

セラミックス粒子を有する圧電セラミックスであって、

少なくともBa、Sr、Ln (ただし、Lnはランタノイド元素)、Bi、Tiおよび Oを含有し、M^{II} Bi₄ Ti₄ O₁₅ 型結晶(M^{II} はBa、SrおよびLnで構成さ れる元素)を含むビスマス層状化合物を主成分とし、

副成分として、Mnの酸化物とGeの酸化物とを含有し、かつ、

0.4~3.2μmの平均粒子径を持つことを特徴とする圧電セラミックス。

前記M^{II} Bi 4 Ti 4 O 1 5 型結晶が、組成式(B a 1 - x - y S r x L n y) B i 【請求項2】 ₂ Ti₄O₁₅で表され、前配組成式中のxが0.1≤x≤0.6、yが0.05≤y≤ 0.5、zが3.90≤z≤4.30である請求項1に記載の圧電セラミックス。

前記M n の酸化物の含有量が、M n O換算で 0 . 1~1 . 0 重量%であり、 【請求項3】

前記Geの酸化物の含有量が、GeO2換算で0.05~0.5重量%である請求項1 または2に記載の圧電セラミックス。

請求項1~3のいずれかに記載の圧電セラミックスで構成してある圧電体を有する圧電 【請求項4】 素子。

8 MH z における厚みすべり振動の基本液に対する共振周波数と反共振周波数との間に 【請求項5】 おけるQ(Q= | X | /R; Xはリアクタンス、Rはレジスタンス)の最大値Qmaxが 、23以上である請求項4に記載の圧電素子。

【書類名】明細書

【発明の名称】圧電セラミックスおよび圧電素子

【技術分野】

本発明は、ビスマス層状化合物を含む圧電セラミックス、該圧電セラミックスを圧電体 とするレゾネータなどの圧電素子に関し、特に、厚みすべり振動の基本波モードにおいて 、大きなQmaxを有する圧電セラミックスおよび圧電素子に関する。

【背景技術】

圧電セラミックスは、外部から応力を受けることによって電気分極が変化する圧電効果 と、電界を印加することにより歪みを発生する逆圧電効果とを有する材料である。圧電セ ラミックスは、レゾネータやフィルター等の電子機器分野だけではなく、センサやアクチ ユエータといった電荷や変位を利用する製品等で幅広く使用されている。

現在実用化されている圧電セラミックスの大部分は、正方晶系または菱面体晶系のPZ T (PbZrO3-PbTiO3 固溶体) 系や、正方晶系のPT (PbTiO3) 系など のペロブスカイト構造を有する強誘電体が一般的である。そして、これらに様々な副成分 を添加し、様々な要求特性への対応が図られている。

しかし、PZT系やPT系の圧電セラミックスは、実用的な組成ではキュリー点が20 0~400℃程度のものが多く、それ以上の温度では常誘電体となり圧電性が消失してし まう。そのため、高温で使用される用途、例えば原子炉制御用センサなどには、適用不可 能である。

また、上記PZT系やPT系の圧電セラミックスは、酸化鉛(PbO)を60~70質 量%程度と比較的多く含んでおり、この酸化鉛は、低温でも揮発性が高く、環境的な面か らも好ましいものではない。

上記問題の解決を目的とし、キュリー点が高く、酸化鉛を含有しない圧電セラミックス として、ビスマス層状化合物を含有する圧電セラミックスが提案されている(たとえば特 許文献1~3)。特許文献1には、BaBi4Ti4O15を主結晶相とし、BaとTi との複合酸化物で構成される副結晶相を全重量中4~30モル%含有する圧電磁器(圧電 セラミックス) が開示されている。特許文献2には、Sr、Bi、TiおよびLn (ラン タノイド) を含有し、SrBi4Ti4〇15 型結晶を含むピスマス層状化合物と、Mn 酸化物とを含有する圧電セラミックスが開示されている。特許文献 3 には、 M^{I} I $(M^{I}$ $^{\mathrm{I}}$ は Ba 、 Sr および Ln で構成される元素)、 Bi 、 Ti ならびに O を含有し、 M^{II} Bi 4 Ti 4 Ol 5 型結晶を含むピスマス層状化合を含有する圧電セラミックスが開示さ れている。

一方、圧電素子のひとつであるレゾネータは、インダクターとして使用されるため、レ ゾネータの圧電体として使用される圧電セラミックスには、Qm a x が大きいことが求め られている。 Q_{max} とは、位相角の最大値を θ_{max} としたときの t an θ_{max} であ る。すなわち、Xをリアクタンス、Rをレジスタンスとしたとき、共振周波数と反共振周 波数との間におけるQ(= \mid X \mid / R)の最大値である。

上は達成されているものの、Qmax については不十分であり、レゾネータの圧電体とし て使用可能な圧電特性を備えているとは言い難い。特許文献2に開示されている圧電セラ ミックスは、Qmaxは大きいものの、このQmaxは、厚み縦振動の基本波モードでの Qmaxであり、厚みすべり振動を用いる圧電セラミックスとしては、十分な圧電特性は 得られていない。

また、特許文献 3 では、厚みすべり振動の基本波モードで比較的高い Q m a x を有する 圧電セラミックスが得られているが、レゾネータの性能向上という観点より、厚みすべり 振動の基本波モードでのQmax のさらなる向上が求められている。

[0010]

【特許文献1】特開2000-159574号公報

【特許文献2】特開2000-143340号公報 【特許文献3】特開2001-192267号公報

【発明の開示】 【発明が解決しようとする課題】

本発明の目的は、厚みすべり振動の基本波モード(たとえば $4\sim1~2\,\mathrm{MHz}$ 、特に $8~\mathrm{M}$ Hz) において、大きなQmaxを有する圧電セラミックスおよび、このような圧電セラ ミックスを圧電体として有する圧電セラミックスレプネータなどの圧電素子を提供するこ とである。

【課題を解決するための手段】

本発明者等は、所定組成のセラミックス粒子を有する圧電セラミックスにおいて、前記 セラミックス粒子の平均粒子径を、0.4~3.2μmに制御することにより、本発明の 目的を達成できることを見出し、本発明を完成させるに至った。

[0013]

すなわち、本発明に係る圧電セラミックスは、

セラミックス粒子を有する圧電セラミックスであって、

前記セラミックス粒子が、

少なくともBa、Sr、Ln(ただし、Lnはランタノイド元素)、Bi、Tiおよび Oを含有し、M^{II} Bi 4 Ti 4 O 1 5 型結晶 (M^{II} はBa、SrおよびLnで構成さ れる元素)を含むビスマス層状化合物を主成分とし、

副成分として、Mnの酸化物とGeの酸化物とを含有し、かつ、

0. 4~3. 2 μmの平均粒子径を持つことを特徴とする。

本発明において、M^{II} Bi4 Ti4 O1 5 型結晶(M^{II} はBa、SrおよびLnで 構成される元素)は、 $\mathbf{M^{I\ I}\ B\ i\ 4\ T\ i\ 4\ O\ 1\ 5}$ 付近の組成であれば良く、これらから偏 倚していても良い。たとえば、Tiに対するBiの比率が、化学量論組成から若干ずれて も良いし、 $\mathbf{M^{I}}$ サイトを主に置換していると考えられる \mathbf{Ba} 、 \mathbf{Sr} および \mathbf{Ln} は、一部 が他のサイトを置換していても良い。

また、本発明の圧電セラミックスは、M^{II}Bi4Ti4O15型結晶を含むビスマス 層状化合物を主成分としており、実質的にこの結晶から構成されていることが好ましいが 、完全に均質でなくてもよく、たとえば異相を含んでいてもよい。

好ましくは、前記M^{II}Bi4Ti4O15型結晶が、組成式(Ba1-x-ySrx Lny)Biz Ti4 O1 5 で表され、前記組成式中のx が0.1≤x≤0.6、y が0 . 05≤y≤0. 5、zが3. 90≤z≤4. 30である。

好ましくは、前記Mnの酸化物の含有量が、Mn O換算で 0. $1 \sim 1$. 0重量%であり 、前記Geの酸化物の含有量が、GeO₂換算で0.05~0.5重量%である。

本発明に係る圧電素子は、上記記載の圧電セラミックスで構成してある圧電体を有する 。圧電素子としては、特に限定されないが、圧電セラミックスレゾネータ、フィルター、

センサ、アクチュエータなどが例示される。

本発明に係る圧電素子においては、好ましくは、8MH z における厚みすべり振動の基 本液に対する共振周波数と反共振周波数との間におけるQ(Q= | X | / R; Xはリアク タンス、Rはレジスタンス)の最大値Qmaxが、23以上であり、さらに好ましくは2 5以上、特に好ましくは27以上である。

 $Q_{m \ a \ x}$ とは、位相角の最大値を $\theta_{m \ a \ x}$ としたときの $t \ a \ n \ \theta_{m \ a \ x}$ である。すなわ ち、Xをリアクタンス、Rをレジスタンスとしたとき、共振周波数と反共振周波数との間 におけるQ(= \mid X \mid \bigvee R)の最大値である。Q m a x が大きいほど発振が安定し、また 、低電圧での発振が可能となる。

【発明の効果】

本発明によれば、圧電セラミックスを構成するセラミックス粒子の平均粒子径を 0. 4 \sim 3. $2\,\mu$ mとすることにより、たとえば $4\,\sim$ $1\,2$ MH z 、特に8 MH z における厚みす べり振動の基本波モードにおいて、大きなQm a x を有する圧電セラミックス、および圧 電素子を提供することができる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0022] 以下、本発明を、図面に示す実施形態に基づき説明する。

図 1 は本発明の一実施形態に係る圧電セラミックスレゾネータの斜視図、

図 2 は本発明の一実施形態に係る圧電セラミックスレゾネータの断面図、

図3は本発明におけるセラミックス粒子の平均粒子径の測定方法を説明するための図、 図4は本発明の実施例における実施例1の圧電セラミックスの圧電体層のSEM写真、

図 5 は本発明の実施例における実施例 1 のセラミックス粒子の平均粒子径とQ m a x と

図 6 は本発明の実施例における実施例 2 のセラミックス粒子の平均粒子径と Q m a x と の関係を示すグラフ、

図 7 は本発明の実施例における実施例 3 のセラミックス粒子の平均粒子径と Q m a x と の関係を示すグラフ、

図 8 は本発明の実施例における実施例 4 のセラミックス粒子の平均粒子径と Q m a x と の関係を示すグラフ、 の関係を示すグラフ、

図 9 は本発明の実施例における実施例 5 のセラミックス粒子の平均粒子径と Q m a x と の関係を示すグラフである。

[0023]

図1および図2に示すように、本発明の一実施形態に係る圧電セラミックスレゾネータ 1は、圧電体層2が、2つの振動電極3に挟まれた構成のレゾネータ素子本体10を有す る。振動電極3は、圧電体層2の上面の中央に形成され、同様に、下面にも形成される。 レソネータ素子本体10の形状に特に制限はないが、通常、直方体状とされる。また、そ の寸法にも特に制限はなく、用途に応じて適当な寸法とすればよいが、通常、縦1. $5\sim$ 7.5mm×横0.5~3.5mm×高さ0.08~0.35mm程度である。

[0024]

圧電体層2は、本発明の圧電セラミックスを含有する。

本発明の圧電セラミックスは、セラミックス粒子を有する。

セラミックス粒子は、ピスマス層状化合物を含有する主成分と、副成分として、少なく ともMnの酸化物およびGeの酸化物とを含有する。

上記ピスマス層状化合物は、擬ペロブスカイト構造層が一対のB i およびOの層の間に サンドイッチされているような層状構造を有する。ピスマス層状化合物は、少なくともB 出証特2004-3123058

a、Sr、Ln(ただし、Lnはランタノイド元素)、Bi、TiおよびOを含有し、M a、 Bi 4 Ti 4 O 1 5 型結晶 (M^{II} は Ba、 SrおよびLnで構成される元素) を含 む。M^{II} Bi 4 Ti 4 O1 5 型結晶は、組成式(Ba1-x-y Srx Lny) Biz Ti4O15で表されることが好ましい。なお、本発明において、酸素(O)量は、上記 式の化学量論組成から若干偏倚してもよい。

上記組成式中のxは、 $0.1 \le x \le 0.6$ であることが好ましく、さらに好ましくは0. 2≤x≤0. 5である。xはSrの原子数を表す。xの値が小さ過ぎると、焼結性が不 安定になり、大きな空孔が生じ、Qmaxが低下する傾向にあり、大き過ぎると、Qma * が低下し、さらに温度特性が悪化する傾向にある。

上記組成式中のyは、0.05≤y≤0.5であることが好ましく、さらに好ましくは 1≤y≤0.3である。yはLnの原子数を表す。Lnは、Qmaxを向上させる効 果がある。ここで、Lnはランタノイド元素を表しており、ランタノイド元素は、La、 Ce、Pr、Nd、Pm、Sm、Eu、Gd、Tb、Dy、Ho、Er、Tm、Ybおよ びLuであり、これらの中で特に、La、Gd、Sm、NdおよびYbから選ばれる少な くとも1種の元素が好ましい。 yの値が小さ過ぎるとQmaxが低くなる傾向にあり、同 様に、大き過ぎてもQmaxが低くなる傾向にある。

ni記組成式中の z は、3.90 ≤ z ≤ 4.30 であることが好ましく、さらに好ましく は4. 00≤z≤4. 15である。zはBiの原子数を表す。zを上記範囲とすることに より、機械的品質係数(Qm)を向上させることができる。zの値が小さ過ぎると、焼結 性が悪化し、Qmaxが低下する傾向にあり、大き過ぎると、電気抵抗が低下するため、 分極が困難になり、Qmaxが低下する傾向にある。

M n O酸化物の含有量は、M n O換算で 0 . $1 \sim 1$. 0 重量%であることが好ましく、 さらに好ましくは0.2~0.7重量%である。Mnの酸化物の含有量が少な過ぎると、 Qmaxが低くなる傾向にあり、多過ぎると、絶縁抵抗が低下し、分極が困難になる傾向 にある。

Geの酸化物の含有量は、GeO2 換算で0. 05 \sim 0. 5重量%であることが好まし く、さらに好ましくは0.1~0.3重量%である。Geの酸化物の含有量が少な過ぎる と、焼結性が低下する傾向にあり、多過ぎるとQmaxが低くなる傾向にある。

また、上記セラミックス粒子には、不純物または微量添加物として、上記以外の化合物 、たとえば、Ca、Sn、Mo、W、Y、Zn、Sb、Si、Nb、Taの各元素の酸化 物等が含有されていても良い。なお、この場合の含有量は、各元素の酸化物換算で圧電セ ラミックス全体の0.01重量%以下であることが好ましい。

本発明では、セラミックス粒子が、0.4~3.2μmの平均粒子径を持つ点に特徴が ある。セラミックス粒子の平均粒子径を上記範囲の平均粒子径とすることにより、圧電セ ラミックスの厚みすべり振動の基本波モードにおけるQmaxを大きくすることができる 。本発明者等は、セラミックス粒子の平均粒子径が小さ過ぎるとQm a x が低下する傾向 にあり、また、大き過ぎてもQmaxが低下する傾向にあることを、見出した。

なお、セラミックス粒子の平均粒子径を上記範囲とすることにより、厚みすべり振動の 基本波モードにおけるQm a x を大きくすることができる理由については、必ずしも明ら かではないが、以下の理由によるためであると考えられる。

すなわち、セラミックス粒子の平均粒子径を上記所定範囲とすることにより、セラミッ クス粒子1粒子当たりの圧電セラミックス焼結体内の空孔体積の制御、および焼結体内に おける空孔の分布の均一化が、可能となるためであると考えられる。

平均粒子径の下限は、0.4μm以上であり、好ましくは0.45μm以上、より好ま しくは 0.5μ m以上、さらに好ましくは 0.6μ m以上、特に好ましくは 0.8μ m以 上、最も好ましくは1.0 μ m以上である。また、平均粒子径の上限は、3.2 μ m以下 であり、好ましくは3. 1µm以下、より好ましくは2. 9µm以下、さらに好ましくは 2.5μ m以下、特に好ましくは 2.2μ m以下、最も好ましくは 1.7μ m以下である

なお、本発明におけるセラミックス粒子の平均粒子径は、たとえば、以下に説明するコ ード法により測定することができる。コード法においては、セラミックス粒子の形状を球 と仮定して平均粒子径を測定する。図3は、本発明におけるセラミックス粒子の平均粒子 径の測定方法を説明するための図である。

まず、圧電セラミックスから構成される圧電体層2を、圧電体層2を切断し、その切断 面について、走査型電子顕微鏡(SEM)によりSEM写真を撮影する。次に、撮影した SBM写真上に、図3に示すように直線を引き、その直線上に存在する粒子の数(粒子数 ; n) と、その直線上に存在する各粒子について、その直線が粒子を通過する距離 (コー ド長;L3)を求める。次に、各粒子のコード長(L3)の合計(Σ L3)を求め、コード長;L3) ド長の合計 $(\Sigma L3)$ を粒子数 (n) で除すことにより平均コード長 (L3(ave);L3 (a v e) $=\Sigma L3/n$) を求める。次に、上記にて求めた平均コード長(L3 (a ve)) に定数k (k=1.5) を乗じることにより平均粒子径 (G(ave); G(a $\left(\begin{array}{c} v_{\,e\,} \end{array} \right) = L\,3\,\left(\begin{array}{c} a\,v_{\,e\,} \end{array} \right) \, imes 1.\,\, 5 \right) \, c$ 求める。なお、定数 k=1. $\,5\, li$ 、セラミックス粒 子の形状を球と仮定するために乗じる定数である。

本発明においては、セラミックス粒子を、上記所定組成で構成し、かつ、 $0.4 \sim 3.$ 2μ mの平均粒子径を持つようにするため、厚みすべり振動の基本波モードにおいて、大 きなQmaxを有する圧電セラミックスおよび圧電セラミックスレゾネータを得ることが できる。本発明では、このようなセラミックス粒子を有する圧電セラミックスを使用する ため、8MHzにおける厚みすべり振動の基本波モードにおけるQmaxを、好ましくは 23以上、さらに好ましくは25以上、特に好ましくは27以上とすることができる。

圧電体層 2 の厚さは、特に限定されないが、通常 8 0 \sim 3 5 0 μ m程度である。

振動電極3に含有される導電材は特に限定されないが、たとえば、Agなどを使用でき る。また、振動電極3の形状は、特に限定されないが、本実施形態においては、 60.5 ~3.0mm程度の円形であることが好ましく、厚みは、通常1~8μm程度である。

[0040]

圧電セラミックスレゾネータの製造方法

本実施形態の圧電セラミックスレゾネータ1は、圧電セラミックス原料粉末を造粒し、 その後、プレス成形し、焼成を行い圧電体層を作製し、圧電体層を分極処理し、真空蒸着 法やスパッタリング法により振動電極を形成することにより製造される。以下、製造方法 について具体的に説明する。

まず、圧電セラミックス原料粉末を構成する主成分原料と副成分原料とを準備する。 主成分原料は、上記したビスマス層状化合物を構成する各元素の酸化物および/または 焼成後にこれらの酸化物になる化合物が使用できる。副成分原料は、上記した各副成分の 酸化物および/または焼成後にこれらの酸化物になる化合物が使用できる。また、焼成後 に酸化物となる化合物としては、たとえば炭酸塩、水酸化物、シュウ酸塩、硝酸塩等が挙 げられる。各主成分原料および副成分原料の平均粒径は、1.0~5.0μmであること 出証特2004-3123058

特願2003-405814

が好ましい。

次いで、主成分原料と副成分原料とをボールミル等により湿式混合する。

次いで、湿式混合を行った原料粉末を、必要に応じて仮成形し、仮焼することにより仮 焼物を得る。本実施形態においては、上記仮焼物は、M^I Bi4 Ti4 O₁₅型結晶($M^{1\,\,\mathrm{I}}\,\,$ はBa、SrおよびLnで構成される元素)を含むビスマス層状化合物と、Mnお よびGeの各元素の酸化物および/または焼成後にこれらの酸化物になる化合物とを含有 する。

仮焼の条件としては、仮焼温度は、好ましくは700~1000℃、さらに好ましくは 750~850℃、仮焼時間は、好ましくは1~3時間程度である。仮焼温度が低過ぎる と、化学反応が不十分となる傾向にあり、仮焼温度が高過ぎると、仮成形体が焼結し始め るため、その後の粉砕が困難となる傾向にある。仮焼は、大気中で行っても良く、また大 気中よりも酸素分圧が高い雰囲気または純酸素雰囲気で行っても良い。

次いで、仮焼により得られた仮焼物をスラリー化し、微粉砕を行った後、スラリーを乾 燥することにより圧電セラミックス原料粉末を得る。微粉砕は、たとえばボールミル等に より湿式粉砕により行うことができる。このとき、スラリーの溶媒として、水もしくはエ タノールなどのアルコール、または水とエタノールとの混合溶媒を用いることが好ましい

微粉砕により得られる圧電セラミックス原料粉末の個数積算分布における50%径(D 50径) は、好ましくは $0.5\sim1.4\mu$ m、さらに好ましくは $0.6\sim1.2\mu$ mとす る。なお、圧電セラミックス原料粉末の個数積算分布における50%径(D50径)は、 たとえばレーザー光回折法などによって測定可能である。

次に、上記にて得られた圧電セラミックス原料粉末に必要に応じてパインダーを添加し て、造粒し、その後、プレス成形することにより成形体を得る。パインダーとしては、ポ リビニルアルコール、ポリビニルアルコールに分散剤を添加したもの、エチルセルロース など、一般的に用いられる有機バインダーを挙げることができる。また、プレス成形する 際の加重は、たとえば100~400MPaとすることができる。

次いで、成形体について、脱バインダー処理を行う。この脱バインダー処理は、300 ~ 700 Cの温度で $0.5\sim 5$ 時間程度行うことが好ましい。脱パインダー処理は、大気 中で行っても良く、また大気中よりも酸素分圧が高い雰囲気または純酸素雰囲気で行って も良い。

脱パインダー処理を行ったのち、焼成を行い圧電セラミックスの焼結体を得る。焼成の 条件としては、焼成温度は、好ましくは1000~1200℃、さらに好ましくは105 $0\sim1150$ \mathbb{C} 、焼成時間は、好ましくは $1\sim8$ 時間程度である。焼成温度が低すぎると 焼結が不十分となる傾向にあり、焼成温度が高すぎるとBiが蒸発し、組成のずれが起こ ったり、セラミックス粒子の平均粒子径が大きくなり過ぎて、Qmaxが低下する傾向に ある。焼成は、大気中で行っても良く、また大気中よりも酸素分圧が高い雰囲気または純 酸素雰囲気で行っても良い。

焼成温度および焼成時間を変化させることにより、圧電セラミックスを構成するセラミ ックス粒子の平均粒子径を制御することが可能である。

なお、脱パインダー工程と焼成工程とは連続して行っても良く、別々に行っても良い。 出証特2004-3123058 [0051]

ページ:

次いで、焼成により得られた圧電セラミックスの焼結体を薄板状に切断し、焼結体薄板 とし、ラップ研磨により表面加工を行う。焼結体の切断に際しては、カッター、スライサ ーまたはダイシングソー等の切断機を用いて行うことができる。

次いで、薄板状の焼結体の両面に、分極処理用の仮電極を形成する。仮電極を構成する 導電材は特に限定されないが、塩化第二鉄溶液によるエッチング処理によって容易に除去 できることから、Cuが好ましい。仮電極の形成には、真空蒸着法やスパッタリングを用 いることが好ましい。

次いで、分極処理用の仮電極を形成した薄板状の焼結体について分極処理を行う。分極 処理の条件は、圧電セラミックスの組成に応じて適宜決定すればよいが、通常、分極温度 は150~300℃、分極時間は1~30分間、分極電界は焼結体の抗電界の1.1倍以 上とすればよい。

次いで、分極処理を行った焼結体から、エッチング処理などにより、仮電極を除去し、 所望の素子形状となるように切断し、振動電極3を形成する。振動電極3を構成する導電 材としては、特に限定されないが、Agなどを使用できる。振動電極の形成には、真空蒸 着法やスパッタリングを用いることが好ましい。

このようにして本実施形態の圧電セラミックスレゾネータは製造される。

本実施形態においては、圧電セラミックスおよび圧電セラミックスレゾネータにおいて 8 MH z における厚みすべり振動の基本波モードにおける Qm a x を、好ましくは 2 3 以上、さらに好ましくは25以上、特に好ましくは27以上とすることができる。測定周 波数を8MHzとしたのは、車載用のIC制御用や、AV機器コントロール用のIC用等 に対応させるためである。当該用途に使用する場合においては、好ましくは、8MHzに おける厚みすべり振動の基本波モードにおけるQm a x が23以上である圧電セラミック スが求められる。

なお、本実施形態においては、8MHzにおける厚みすべり振動の基本波モードにおけ るQmaxについて説明したが、本発明の圧電素子は、4~12MHz程度の周波数帯域 においても大きな Q_{m-a-x} を有し、 $4\sim 12\,\mathrm{MHz}$ 程度の周波数帯域でも好適に使用する ことができる。本発明によると、たとえば、4~6MHz程度におけるQmaxを、好ま しくは17以上、 $10\sim12$ MH 2 程度における Q_{max} を、好ましくは23 以上とする ことができる。

以上、本発明の実施形態について説明してきたが、本発明は、上述した実施形態に何等 限定されるものではなく、本発明の要旨を逸脱しない範囲内において種々に改変すること ができる。

たとえば、上述した実施形態では、本発明に係る圧電素子として圧電セラミックスレゾ ネータを例示したが、本発明に係る圧電素子としては、圧電セラミックスレゾネータに限 定されず、上記セラミックス粒子を有する圧電セラミックスで構成してある圧電体層を有 するものであれば何でも良い。

また、上述した実施形態では、副成分原料の添加時期を主成分原料と同時としたが、主 成分原料をあらかじめ反応させ、反応物とした後に、副成分原料を添加することも可能で ある。

【実施例】

以下、本発明を、さらに詳細な実施例に基づき説明するが、本発明は、これら実施例に 出証特2004-3123058 限定されない。

[0061]

主成分原料であるBaCO3、SrCO3、La2O3、Bi2O3、TiO2、およ び副成分原料であるMnO、GeO2を準備し、主成分原料については、主成分の最終組 実施例1 成が (Bao. 6 Sro. 3 Lao. 1) Bi 4. 0 3 3 Ti 4 O 1 5 となるように、副 成分原料であるMn〇は含有量が0.3重量%、Ge〇2は含有量が0.15重量%とな るようにそれぞれ秤量した。次に、純水を添加し、純水中でジルコニア製メディアを入れ たポールミルにて16時間混合し、十分に乾燥を行い、混合粉体を得た。

得られた混合粉体を、仮成形し、空気中、850℃で2時間仮焼を行い仮焼物を作製し た。次に、得られた仮焼物に純水を添加し、純水中でジルコニア製メディアを入れたボー ルミルにて微粉砕を行い、乾燥することにより圧電セラミックス原料粉末を作製した。な お、微粉砕においては、微粉砕を行う時間および粉砕条件を変えることにより、それぞれ 粒子径(D50径)の異なる圧電セラミックス原料粉末を得た。なお、各圧電セラミック ス原料粉末の粒子径(D 5 0 径)は、個数積算分布における 5 0 %径をレーザー光回折法 により行うことにより求めた。

それぞれ粒子径の異なる圧電セラミックス原料粉末にバインダーとして純水を6重量% 添加し、プレス成形して、縦40mm×横40mm×厚み13mmの仮成形体とし、この 仮成形体を真空パックした後、245MPaの圧力で静水圧プレスにより成形した。

次に、上記の成形体を1100~1150℃の各温度で焼成し、焼結体を得た。次いで 、この焼結体を切断した後、ラップ研磨により表面加工を行い、縦30mm×横30mm ×厚み0.25mmとした。

上記にて切断を行った焼結体の両面に真空蒸着法により分極処理用のCu電極を形成し 、250℃のシリコンオイルパス中で1.5×Ec (MV/m) 以上の電界を1分間印加 して、分極処理を施した。なお、Ecは250℃における各焼結体の抗電界である。

次に、分極処理を行った焼結体から、塩化第二鉄溶液を用いてCu電極をエッチング除 去し、その後、焼結体を切断し、縦4.5mm×横2.0m×厚み0.25mmの圧電セ ラミックス試料を得た。

この圧電セラミックス試料の両面の中央に直径 1. $4\,\mathrm{mm}$ 、厚さ $1\,\mu\,\mathrm{moAg}$ 電極を真 空燕着法により形成し、それぞれ使用した圧電セラミックス原料粉末の粒子径、および焼 成温度の異なる圧電セラミックスレゾネータ試料を得た。

[0068]

圧電体層を構成するセラミックス粒子の粒子径の測定を行った。粒子径の測定は、まず 、得られた圧電セラミックスレゾネータ試料を振動電極に垂直な面で切断し、その切断面 を研磨し、研磨面について走査型電子顕微鏡(SEM)により観察を行い、コード法によ りセラミックス粒子の形状を球と仮定して算出した。SEMの視野は23μm×30μm であり、1サンブルにつき80個の粒子について、コード長(L3)を測定し、平均粒子 径を求めた。なお、平均粒子径を求める際に、平均コード長(L 3 (a v e)) に乗じた 定数kは、k=1.5とした。図4に、本実施例において粒子径測定に使用したSEM写 真の一例を示す。このSEM写真は、コード法による平均粒子径が1. 17μmであった 試料のSEM写真である。

[0069]

Qmaxの測定

上記にて作製した圧電セラミックス試料について、インピーダンスアナライザー(ヒュ ーレットバッカード(株)製、HP4194A)を使用し、厚みすべり振動の基本波モー ド (8MHz) でインピーダンス特性を測定することにより、Qmaxを求めた。Qma , は、好ましくは23以上を良好とした。

図 5 は、本実施例において作製した圧電セラミックスレゾネータ試料における、圧電体 を構成するセラミックス粒子の平均粒子径と、圧電セラミックスレゾネータ試料の厚みす へり振動の基本波モードにおけるQmaxとの関係を示したグラフである。図5より、セ ラミックス粒子の平均粒子径が1.6μ m程度までは、平均粒子径の増加に伴いQm a x の値は大きくなっていくが、平均粒子径が1.6μ m程度より大きくなると、逆に、平均 粒子径の増加に伴い、Qmaxの値が小さくなっていく傾向が確認できた。

この結果より、圧電セラミックスレゾネータ試料における、圧電体を構成するセラミッ クス粒子の平均粒子径が、小さ過ぎても大き過ぎてもQmaxは、小さくなる傾向にある ことが確認できた。

本実施例においては、セラミックス粒子の平均粒子径を0.4~2.9μmとした試料 においては、Qm a x が 2 3 を超え、良好な結果となった。なかでも、セラミックス粒子 の平均粒子径を0.8~1.9μmとした試料においては、Qmaxが27を超え、特に 良好な結果となった。

[0073]

主成分のBaとSrの比を変更し、主成分の最終組成を(Bao.3Sro.6Lao 1) Bi4.033 Ti4 O15 とした以外は、実施例1と同様に、それぞれ使用した 圧電セラミックス原料粉末の粒子径、および焼成温度の異なる圧電セラミックスレゾネー 夕試料を作製した。

図6は、本実施例において作製した圧電セラミックスレゾネータ試料における、圧電体 を構成するセラミックス粒子の平均粒子径と、圧電セラミックスレゾネータ試料の厚みす べり振動の基本波モードにおけるQmaxとの関係を示したグラフである。

図6より、BaとSrの比を変更し、主成分の組成を(Bao.sSro.6Lao. 1) Bi4.033 Ti4 O15 としたセラミックス粒子を有する圧電セラミックスを使 用した場合においても、実施例 1 と同様に、セラミックス粒子の平均粒子径が、小さ過ぎ ても大き過ぎてもQmaxの値は、小さくなる傾向にあることが確認できた。

本実施例においては、セラミックス粒子の平均粒子径を0.45~3.1μmとした試 料においては、Qm a x が23を超え、直妊な結果となった。なかでも、セラミックス粒 子の平均粒子径を 0.8~1.7μmとした試料においては、Qmaxが27を超え、特 に良好な結果となった。

[0077]

主成分原料として、La2O3の代わりにSm2O3を使用し、主成分の最終組成を(Bao. 6 Sro. 3 Smo. 1) Bi4. 0 3 3 Ti4 O1 5 とした以外は、実施例 1 と同様に、それぞれ使用した圧電セラミックス原料粉末の粒子径、および焼成温度の異な る圧電セラミックスレゾネータ試料を作製した。

図 7 は、本実施例において作製した圧電セラミックスレゾネータ試料における、圧電体 を構成するセラミックス粒子の平均粒子径と、圧電セラミックスレゾネータ試料の厚みす べり振動の基本波モードにおける Q_{m-a-x} との関係を示したグラフである。

図7より、主成分の組成を(Bao. 6 Sro. 3 Smo. 1) Bi 4. 0 3 3 Ti 4 O15としたセラミックス粒子を有する圧電セラミックスを使用した実施例3の各圧電セ ラミックスレゾネータ試料は、実施例1,2と同様に、セラミックス粒子の平均粒子径が 、小さ過ぎても大き過ぎてもQmaxの値は、小さくなる傾向にあることが確認できた。

本実施例においては、セラミックス粒子の平均粒子径を 0. 6~2. 9μ mとした試料 においては、Qmaxが23を超え、良好な結果となった。なかでも、セラミックス粒子 の平均粒子径を $1.0\sim1.8\mu$ mとした試料においては、 Q_{max} が27を超え、特に 良好な結果となった。

[0081]

■成分原料であるMn○の含有量を0.6重量%とし、主成分のBaとSrの比を変更 し、主成分の組成を (Bao. 4 Sro. 5 Lao. 1) Bi4. 033 Ti4 O15 と した以外は、実施例1と同様に、それぞれ使用した圧電セラミックス原料粉末の粒子径、 および焼成温度の異なる圧電セラミックスレゾネータ試料を作製した。

図8は、本実施例において作製した圧電セラミックスレゾネータ試料における、圧電体 を構成するセラミックス粒子の平均粒子径と、圧電セラミックスレゾネータ試料の厚みす べり振動の基本波モードにおけるQmaxとの関係を示したグラフである。

図8より、主成分の組成をMnOの含有量を0.6重量%としたセラミックス粒子を有 する圧電セラミックスを使用した実施例4の各圧電セラミックスレゾネータ試料は、実施 例1~3と同様に、セラミックス粒子の平均粒子径が、小さ過ぎても大き過ぎてもQm a * の値は、小さくなる傾向にあることが確認できた。

本実施例においては、セラミックス粒子の平均粒子径を $0.5\sim3.2\,\mu\,\mathrm{m}$ とした試料 においては、Qm a x が 2 3 を超え、良好な結果となった。なかでも、セラミックス粒子 の平均粒子径を1. 0~2. 2μmとした試料においては、Qmaxが27を超え、特に 良好な結果となった。

[0085]

、それぞれ使用した圧電セラミックス原料粉末の粒子径、および焼成温度の異なる圧電セ ラミックスレゾネータ試料を作製した。

図9は、本実施例において作製した圧電セラミックスレゾネータ試料における、圧電体 を構成するセラミックス粒子の平均粒子径と、圧電セラミックスレゾネータ試料の厚みす べり振動の基本波モードにおけるQmaxとの関係を示したグラフである。

図9より、主成分の組成をGeO2の含有量を0.20重量%としたセラミックス粒子 を有する圧電セラミックスを使用した実施例 4 の各圧電セラミックスレゾネータ試料は、 実施例1~4と同様に、セラミックス粒子の平均粒子径が、小さ過ぎても大き過ぎてもQ maxの値は、小さくなる傾向にあることが確認できた。

本実施例においては、セラミックス粒子の平均粒子径を 0. 6 5 ~ 3. 1 5 μ mとした 試料においては、Qm a x が 2 3を超え、良好な結果となった。なかでも、セラミックス 粒子の平均粒子径を1.0~2.5μmとした試料においては、Qm a x が27を超え、 特に良好な結果となった。

【図面の簡単な説明】

【図1】図1は本発明の一実施形態に係る圧電セラミックスレゾネータの斜視図であ [0089]

【図2】図2は本発明の一実施形態に係る圧電セラミックスレゾネータの断面図であ

【図3】図3は本発明におけるセラミックス粒子の平均粒子径の測定方法を説明する

【図4】 図4 は本発明の実施例における実施例1の圧電セラミックスの圧電体層の S ための図である。

【図5】図5は本発明の実施例における実施例1のセラミックス粒子の平均粒子径と EM写真である。

Qmaxとの関係を示すグラフである。 【図6】図6は本発明の実施例における実施例2のセラミックス粒子の平均粒子径と

Qmaxとの関係を示すグラフである。 【図1】図1は本発明の実施例における実施例3のセラミックス粒子の平均粒子径と

Qmaxとの関係を示すグラフである。 【図8】図8は本発明の実施例における実施例4のセラミックス粒子の平均粒子径と

Qmaxとの関係を示すグラフである。

【図9】図9は本発明の実施例における実施例5のセラミックス粒子の平均粒子径と Qmaxとの関係を示すグラフである。

【符号の説明】

[0090]

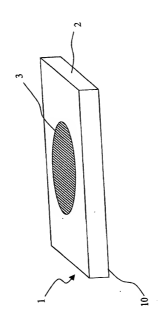
1… 圧電セラミックスレゾネータ

10… レゾネータ素子本体

2 … 圧電体層

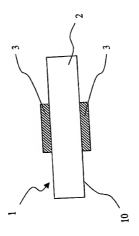
3 · · · 振動電極

【書類名】図面 【図1】



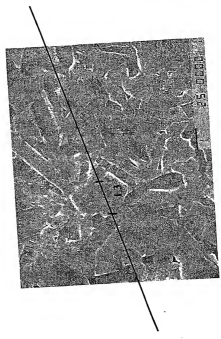
出証特2004-3123058

【図2】



N N 【図3】

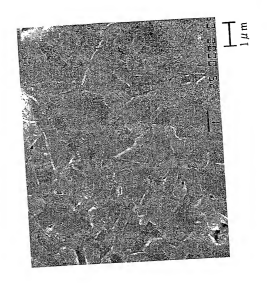




က

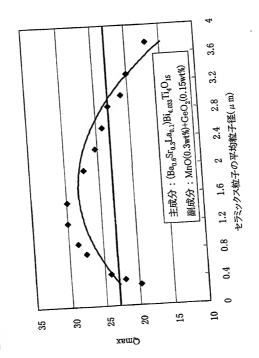
【図4】

BEST AVAILABLE COPY



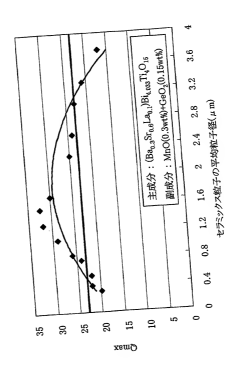
区 4

【図5】

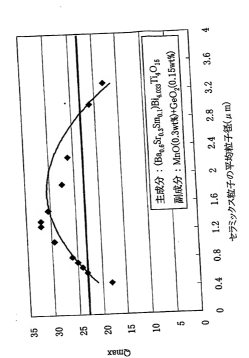


<u>図</u>

【図6】

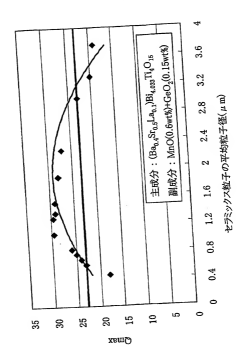


図



出証特2004-3123058

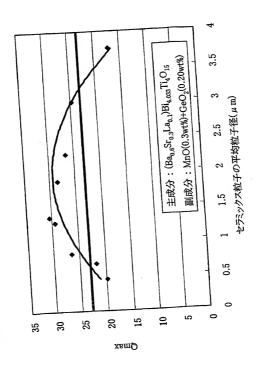
【図8】



<u>図</u>

【図9】

図



【書類名】要約書

【要約】 「課題】 厚みすべり振動の基本波モード、たとえば、8 MH z における厚みすべり振動の基本波モードにおいて、大きなQmaxを有する圧電セラミックス、およびその圧電セラミックスを圧電体として有するレゾネータなどの圧電素子を提供すること。ラミックスを圧電体として有するレゾネータなどの圧電素子を提供すること。 「解決手段】 少なくともBa、Sr、Ln(ただし、Lnはランタノイド元素)、Bi 「解決手段】 少なくともBa、Sr、Ln(ただし、Lnはランタノイド元素)、Bi 「不 i および〇を含有し、 M^{11} Bi 4 Ti 4 Oi 5 型結晶(M^{11} 4 Ba、5 5 および 5 できるさピスマス層状化合物を主成分とし、副成分として、5 Mnの Lnで構成される元素)を含むピスマス層状化合物を主成分とし、副成分として、5 大の正確はある元素)を含むどスマス層が、5 大の工作を表示する圧電セラミックスであり酸化物とよび5 e の酸化物を含有するセラミックス粒子を有する圧電セラミックス、およびその圧電セラミックスを圧電体として有する圧電素子。

【選択図】 図5

1/E ページ:

認定・付加情報

特願2003-405814 特許出願の番号

50302000893 受付番号

特許願

書類名 9079 田丸 三喜男 担当官

平成15年12月10日 作成日

<認定情報·付加情報>

【特許出願人】

000003067 【識別番号】

東京都中央区日本橋1丁目13番1号 【住所又は居所】

TDK株式会社 【氏名又は名称】

申請人 【代理人】 100097180

【識別番号】

東京都千代田区猿楽町2丁目1番1号 桐山ビル 【住所又は居所】

前田・西出国際特許事務所

前田 均 【氏名又は名称】

【代理人】

100099900

【識別番号】 東京都千代田区猿楽町2丁目1番1号 桐山ビル 【住所又は居所】

前田・西出国際特許事務所

西出 眞吾 【氏名又は名称】

【選任した代理人】

100111419 【識別番号】

東京都千代田区猿楽町2丁目1番1号 桐山ビル 【住所又は居所】

前田・西出国際特許事務所

大倉 宏一郎 【氏名又は名称】

【選任した代理人】

100117927 【識別番号】

東京都千代田区猿楽町2丁目1番1号 桐山ビル 【住所又は居所】

佐藤 美樹 【氏名又は名称】

特願2003-405814

出願人履歷情報

識別番号

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所 氏 名 [000003067]

2003年 6月27日 名称変更 東京都中央区日本橋1丁目13番1号 TDK株式会社

Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP04/018034

International filing date:

03 December 2004 (03.12.2004)

Document type:

Certified copy of priority document

Document details:

Country/Office: JP

2003-405814 Number:

Filing date: 04 December 2003 (04.12.2003)

Date of receipt at the International Bureau: 03 February 2005 (03.02.2005)

Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in Remark:

compliance with Rule 17.1(a) or (b)

